

Repen suspensão injectável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Repen suspensão injectável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos

Principio activo:

Disponível unicamente en [English](#)

Disponível unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

313.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

200000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 75 Día

- Milk. 108 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 75 Día

Não usar em equinos destinados ao consumo humano

-

Ovino

- Meat and offal. 75 Día

- Milk. 12 Día 288 horas

-

Porcino

- Meat and offal. 75 Día

-

Perros

- Meat and offal. 75 Día

-

Gatos

- Meat and offal. 75 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

25/08/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51244

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/03/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.